PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

03-058922 (43)Date of publication of application: 14.03.1991

(51)Int CI

A61K 31/05

(21)Application number: 02-190911 (22)Date of filing:

20.07.1990

(71)Applicant : MERRELL DOW PHARMACEUT INC (72)Inventor: ROBINSON KEITH M

MAO SIMON J T

PARKER ROGER A JACKSON RICHARD L

(30)Priority

Priority number: 89 385623

Priority date: 26.07.1989

Priority country: US

(54) TREATMENT OF DIABETES MELLITUS WITH BISPHENOL DERIVATIVE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a blood glucose-lowering agent for or an agent for treating a patient afflicted with diabetes mellitus that contains a therapeutically effective glucose-lowering amount of 4,4'-bis(2,6-di-tertbutviphneol).

CONSTITUTION: A compound of formula I (R1 to R4 are each a 1-6C alkyl, preferably any of R1 to R4 are tertbutyl) is used as a blood glucose-lowering agent for or an agent for treating a patient afflicted with diabetes mellitus by administering to said patient a therapeutically effective glucose lowering amount of the compound thereby retarding or preventing the diabetes mellitus and the complications with diabetes caused by the hyperlipemia relating to the diabetes. This compound is prepared by reaction between the compounds of formulas II and III and ferricvanide in the presence of an alkaline earth metal base followed by reduction of the

resultant 3.3'-5.5'- tetraalkyldiphenoguinone with zinc.

(9) 日本国特許庁(JP) (1) 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-58922

Sint Cl 5 A 61 K 31/05 識別記号 ADP

庁内整理番号 7252-4 C

❸公開 平成3年(1991)3月14日

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全7頁)

60発明の名称 ビスフエノール誘導体での真性糖尿病処置法

類 平2-190911 20出 頤 平2(1990)7月20日

@1989年7月26日@米国(US)@385,623 優先権主導

@発 明 者 ケイス マクドナルド アメリカ合衆国 45246 オハイオ州 シンシナチ コン ロピンソン

グレス アベニュー 740 シモン ジェン タン (2)発明者 アメリカ合衆国 4514 オハイオ州 ラブランド ケント マオ ン スラン 9373

の出 頭 人 メレルダウフアーマス ーテイカルズ インコ

アメリカ合衆国 45215 オハイオ州 シンシナチ イー スト ガルプレイスロード 2110

ーポレーテッド 四代 理 人 弁理士 佐々井 弥太郎 外1名 最終頁に続く

ビスフェノール誘導体での方

2.特許請求の範囲

1 . **

〔式中R₁、R₂、R₃及びR₄は各々独立にC₁~ Coアルキル基である)の化合物の拍摄上有效な グルコース低下量を含む、真性糖尿病にかかった 患者の血液グルコース低下剤。

2. 1

〔式中R1、R2、R3及URaは各々独立にC1~ Ceアルキル基である〕の化合物の治療上有効な グルコース低下量を含む、真性糖尿病にかかった 患者の治療を

3 . 化合物がピス4.4'-ピス(2,8-ジ第三級アチ ル・フェノール)である、特許請求の範囲第1項又 は第2項の血液ケルコース低下剤又は治療剤。

4 . ×

【式中R 1、R 2、R 3及びR 4は各々独立にC 1~ Cェアルキル基である」の化合物の製法であって、 (a) #

(式中R₁、R₂、R₃及びR₄は各々独立にC₁~ Caアルキル茹である〕の2,8·ジアルキルフェノ - ルをアルカリ土類金属の塩基の存在下で、フェ リシアナイド塩と反応させ、そして

(b) このようにして生成する3.3′,5,5′-テトラ アルキルジフェノキノンを有機酸の存在下で亜鉛 で還元することからなる方法。

毎周平3-58922 (2)

3. 祭明の延期な19明 腰の8番類が有意量のインショリンを分泌しな (産業上の利用分野) いとき、絶対的インシュリン不足が起こる。降機 本発明は真性糖尿病の処派法に関する。 で分嫁されるインショリンにおするグルカゴンの 真性糖尿病は、高血糖を特徴とする炭水化物代 比据、通常の無駄素に見られる上り抜粋的に高い 製の理事である。一般に、真性糖尿病と関連する 時は、相対的インシュリン不足が起きる。抗イン 高血糖は絶対的又は相対的なインシュリン不足又 シュリン 受 容 体 抗 体 の 存 在 、 イン シュリン 受 容 体 はインシュリン耐性又は両方によって起こる。 やその他の受容体の低減化、又は後受容体の欠陥 インシュリンは節葉のランゲルハンス鳥のβ細 によってインシュリンの作用が掛われる場合に、 物によって分形されるホルモンである。インシュ インシュリン耐性が起こりうる。 リンはグルコース代謝を顕粋し、血液から骨格筋、 真性糖尿病は次のように分類できる。 脂肪組織及びその他の組織へのグルコース輸送を 1 ・ インシュリン依存性の真性結尿病 () 型糖 促進し、それによってグルコースはエネルギー源 尿病とも呼ばれるもの) として利用されたり、クリコーゲンとして苦えら 2. インシュリン非依存性の真性機振病(日型 れたれてる、ゲルカゴンは、医臓のランゲルハン 嫌尿症とも呼ばれるもの) て作のの製物によって分泌されるホルモンであり インシュリン依存性の真性糖尿病(IBOH)の患 一般にインシュリン効果に対抗する効果をもって 者は、内在的なインシュリン分泌能力をほとんど 又はまったくもっていない。これらの患者は極度 絶対的又は相対的インシュリン不足又はインシ の高度糖を発現し、ケトン症やケトアシドーシス ュリン耐性又はその両方が存在するような生理学 を生じやすい。インシュリン非依存性の真性糖尿 的分別は、変性質量係カアの底率をおちらず。間 属 (NIDDH) の患者はインシュリンを分泌する能 力を保持している。しかし、このインシュリン分 へのグルコースの過剰排泄)、及び肝臓でのグリ 必は低いレベルにあるか、あるいはグルカゴンの コーゲン水準の低下、並びにその他の代謝的結果 ような相談的なホルモンの過剰分泌によって不均 をもたらす。病気の代謝的精果のほか、これらの 前になっている。いずれの場合も、相対的なイン 代謝的結果から生する舞つかの変性会供症がある。 シュリン不足がある。インシュリン非依存性の基 例えば桃尿病性細枝症、糖尿病性神経障害、腎障 者も高血糖を生するが、インシュリン依存性の悪 客、 7 千 口 - 4 碎 化 棕 、 心 锅 饰 客 、 皮 度 筑 客 、 绒

(血液グルコースの異常な高水液)、糖尿(尿中

題を予防できる。

アロキサンのような幾つかの薬理学的活性剤は、 動物に薬剤で誘発させた機尿病の症状をつくりだ せる。アロキサンやメソキサリルユリアは、豚蟹 のβ馬細胞のインシュリン製造総力を選択的に破 壊する。アロキサンで処置された動物は、内在性 のインシュリン分泌能力をほとんど又はまったく もたず、インシュリン依存性の資件報度据と原味 な形で高血糖症を発現する。そのため、アロキサ ン処置された動物は、人間の真性糖尿病に対する 模様的な実験モデルを提供しており、これは当業 者に周知で認められている[アール・エッチ・ベ ル (R . H . Bell) 及びアール・ジェイ・ハイ (R . J . H ye), J. Surg. Res. 35巻 433-80(1983年)を参照]。 このため、アロキサン処置された動物の高血糖症 への実験薬剤の影響について、実験的な嫌尿症と 関連する高血糖症がこれらの薬剤で低下するかど うかを決定するために研究することができる。こ の実験モデルで肯定的な結果がでれば、真性糖尿 病にかかった人間での結果を妥当に予知するもの

となることは、周知であり認められている。 (課題を解決する手段)

本発明は、真性糖尿病にかかった患者の血糖を 低下させる方法を提供しており、この方法は式(1)

(式中R)、R。R。R。及UR、は多々核立にC、C。アルキル等である)の化合物の油膜上行効とC。アルコース低下離を上記の患者に投与することを含めてなる。更に本意明は、式(1)化合物の治療上有効なグルコース低下離を上記の患者の投資性の患者の必要がでなる。其性糖尿病患者の必要が上面を決している。このように、本発明性能力にいる。このように、本発明性健康ルプレスを破下させることによって、異性糖原を延延化ないしずる重性ないしずる基準とでは発展を基準化ないしずる手段を提供している。

本明調書で使用される用語の「C;〜C。アルキル基」は、1・8個の炭素原子でできた直鎖、環式、 又は分枝額構造の始和アルキル基を意味し、包含

本明知書で使用される用語の「患者」は、原発性又は二次的な症状としての異性糖尿病(インルコリンは存性を含めた確れ類のことである。異性糖尿病にかかった患者の処理とは、患者の血液ゲルコース水準の低減化のことである。

異性螺旋体にかかった思索の診断は、十分に当 者の能力と知識の範囲内にある。例えば、正常 本本連より高級性性によってと結びした多飲 多様、多食、及び体質膜のうちにあるとのよう。 一般に異性性に対した程度は、及ば体質 の技術に対すした程度は、及症性螺旋 体体接近、及び病性となって、 にかかった患者を容易に確認できる。

式(1)化合物の血糖低下有效量は、一枚に1円当たり体量kを創たり約1 mgないし5 mg/kg/日の範囲にあろう。約1 mg/kgないし約500 mg/kgの一日量が好ましい。

患者を勉隆するに当たって、式(1)化合物は結 口、非額口を含めて、化合物を有効量で生物学的 に利用できるようにする任意の形態又は方式で授

25四年3-58922 (4)

本発明化合物類は、式(1)化合物を案字的に受 け入れられる世体又は行形剤と一緒にすることに よってつくられる漢字組成物と選別の形で投与 でき、それらの割合や性質に選ばれる投与疑問と 標準的な悪字実施要様によって決まる。

無字組成物又は更射は、製薬技術で周知の方法 によって世間をれる。担体又は技術所は、結性成 分にとってビヒクル又は媒体材料でありる。を選 の国体、平固体、又は媒体材料でありる。を選 を関係しては観形所はこの技術に周知である。選手 組成物は建口又は非経口使用に適合でき、錠剤、 カプセル州、縦翼、溶液、熱質液等の形で悪常に 投手できる。

栗学組成物類は、例えば不活性増進剤や食用担体とともに経口投与できる。これらをゼラチンカ

プセルに別人するか、又は役所に圧縮できる。就 日治確役分のためには、本典明化合物類を付形形 と載和し、投料、トローチ剤、カプセルース、チ ューインガム等の形で使用できる。これらの製剤 は、少なくとも4%の活性成分を含すすべきであ るが、物で形式に応じて重が変わり、単位の企業 の4%ないし約70%の間が好都合である。組成物 中に存在する感性成分量は、没与に達した単位連 悪影式が構みれる者である。

旋剤、丸類、カブセル剤、トローチ剤等は以下の助剤の一つ以上を含物できる。液結島セルロース、トラガカントゴ人又はゼ形剤にアルギニシン散プリモゲル、コーンスターチ等のような散散、ブリモゲル、コーンスターチ等のようなかなかった。 ステブリン酸マグキシウムやステロチックスのような調剤にコロイド状二酸化建築のような帰り 解に及び便能やサッカリンのような甘み剤、又は パスミント、サリチル酸マチル、又はは化レンが成 ないるような等料も場面できる。重量単位はよりには 味のような等料も場面できる。重量単位はよりに対

非認口扱与のためには、本発明化合物類を譲渡 又は懸慮液に取り入れることができる。これらの 観剤は少なくとも0.1%の本投明化合物を合物す べきであるが、その重量の0.1~約50%の疑問に ありるる。このような組成物中に存在する話性成 分量は、遺量が得られる量である。

溜液や懸濁液も、以下の助料の一つ以上を含有できる・注射用水、食塩水、不採発性 値、ボリエチレングリコール、グリセリン、プロピレングリ

コール、又は他の合成溶成のような無菌の増量剤 : ベンジルアルコールやメチルパラベンのようか 抗菌剤: アスコルビン酸や香葡糖酸ナトリウムの ような酸化防止剤:エチレンジアミン四酸酸のよ うなキレート剤、酢酸塩、クエン酸塩又は糖酸塩 のような顕微期、及び強化ナトリウムやデエフト ローブのような裏性複数制、非然口制制は ゼラ スやブラスチックでできたアンブル、休い井では 射器、又は複数投与量のバイアルに封入できる。 本発明で提供される最終用途への応用で、好ま しい 式 (1) 化 合 物 は 4 . 4 '・ビ ス (2 . 6 ・ ジ 第 三 級 ア チ ル・フェノール)である。4.4'・ピス(2.6・ジ 第三級 プチル・フェノール)を含めた本母明の化会物はエ ス.バーナー[1978年9月19日 積 館 の 米 国 特 許 4,115, 590]によりコレステロール、ホスホリビド及びト リグリセリドを含めた血質粉質の水準を減少メサ るのに有効であるものとして開示されている。 4.4'・ピス(2,6・ジ 第三級 アチル・フェノール)を 含めた本発明の化会物は対応するジファノエノン 中間体の還元等のこの技術で知られ認められた手

職に従って走ることが出来る。例えばカラシュ及びウトンェは還完剤として静陰中の脈絡を用いて3,3'、5,5'・テトラ・第三級アチルシフェノキノンを4,4'・ピス(2,6-ジ部三級アチル・フェノール)に置元する方法を2を載している[J. Grg. Ches. 22,1439 (1957)]。

3,3',5,5'・テトラアルキルジフェノキノン中間 体は、この技術で見く知られ起められている手類 によって対応する6,6・ジアルキルフェノールから 動造で書る。例えばハート及びカンス[J. Amer. Chee. Soc. 73, 3179(1951)]は2,6・ジ第三数ア・ ル・フェノールの動物で触体した酸化的結合によって3,3',5,5'・テトラ・第三級アキルジフェノキ ノンを生じることを記載している。更にバスドニ級 「J. Offs. Chem. 49, 5240(1984)]は2,6・ジ第三級 アテル・フェノールを干して1の存在下でS₂で1。 と反応させ、更にこのようにして形成したメスルフィドを進雲(ガス)と反応させ、続いても、ポージス テルエクナミンで処理することによってて、また。 5・ジ第三級アチルフェニル)ジスルフィドの生成

恋を受ける。KOHはこの酸化的なカップリング 段階に対いて使用するのに好ましい塩基である。 「フェリシアナイド塩」という用頭は、Na-AFK はイメン⁻³Pc(CN)。Wのアルカリ土頭金属準をもし ている。本会明の方法で使用するのに好ましいフ エリシアナイド塩はK₃Pc(CN)。である。一般 でフェリシアナイド塩及びアルカリ土頭金属生 は同じ間イオンを育するように遊訳される。

段階(b)に於いて、段階(a)で形成した 3.3',5,

を含む、 2.6-ジ第三級 アチル-フェノール から 3,3 ',5.5'-チトラ-第三級 アチルジフェノキノンを合成する二段 階合成を記載している。

更に本発明は次の段階からなる本発明で有用な 化合物を造る筋関な方法を提供する。 (a) 式

(双中R1、R2、R3及びR4は各々独立にC1~ Ceアルキル基である)の比合物をアルカリ土類 会成の性素の存在下で、フェリシアナイド性と反 原本サル・チレナ

(b) このようにして生成する3,3',5,5'-テトラアルキルジフェノキノンを有機酸の存在でで顕紀で環元することからなる方法。

段階(a)に於いて、ジアルキルフェノールは KOH、NaOH、KaCOs、NaaCOs等のアル カリ土類金属の独性基の存在下でフェリシアナイ F 堆によって触ばされた軟化的なカップリング反

5・テトラアルキルジフェノキノンは酢酸等の有 機能の存在がで重能温元によって対応するビスフ エノールに接触される。段階(5)の繊珠として、 貯蔵が好ましい。 理解末は少なくとも3,3*,5,5*・ テトラアルキルジフェノキノンのモルよりも、少 なくとも2倍モル選利、モして好ましくは3~5倍 過剰であるべきである。反応は一般に耐寒の向 機械低低中で実施される。十分な有候酸が3,3*,5,5*・ 5・テトラアルキルジフェノキノンを溶解する点 に存在すべきである。

特閒平3-58922 (6)

じるビスフェノールの混合物から単離される。本 発明の方法の好ましい用連は、4,6'-ビス(2,6-ジ 第三級プチル・フェノール)等の対称的なビスフェ ノールを譲ることである。

(実施別)

以下の実施別は、4、4・ビス(2、6・ジ部三級アチル・フェノール)の開製と使用を例示したものである。これらの実施例は例示的なものにすぎず、いかなる形においても本発明の飛棚を限定する建図のものではない。

実 他 例 1 4,4'・ピス(2,6・ジ 第 三 級 ア チ ル フェ ノ ー ル)の 割 製 級 際 (a): 家 素 正 圧 下 で、200 m ! の 水 中 に 於 い て 、

フェリシアンカカリ[45.3g, 0.138モルJ及び水酸 化カリウム (8.4g, 0.150モル) の南渡を1/2時間 矮件する。100m1のジェテルエーテル中の2,6-ジ 第三級アテル・フェノール (11.3g, 0.055モル) の海波を加え、及応流合物を登算正圧下で5時間 関件する。最合物を水、ジェテルエーテル、及び テトラヒトロフランで参収し、有機相を分割する。 有機相を三個水で洗浄し、減圧下で有機溶媒を蒸 発させ、3,3',5,5'・テトラ・第三級プチルジフェ ノキノン(11,0x)を生じる。

段階(b): 3.3',5.5'・テトラ・第三級プチルジフェノキノン(11.0g) に200mlの計能を加え、溶液を加え、溶液に金鉛末(7.0g) などので使持しながらはの計能を加え、溶液の物を関手しながらは同様に加熱する。一緒にした減減を水で布限し、有機相を分解する。一緒にした減減を水で布限し、有機相を分解する。一緒にした減減を水で水冷し、約和 Na FC C ので同次浄する。 特機相を 三回水で水冷し 節和 Na FC C ので同次浄する。 を強 U C の で し C の で で 機構の 電 を 医 食き セ 、 要却 化合物を 生 じる (11.3g) 。 生成物を ヘキサンから 結晶化させ、 生成した 実越化合物を生じる (9.8g, 873 開催収率)。 明るい黄色の 問格、 株本 183~34 でが よらた。

実施例 2 4,4'・ビス(2,8・ジ第三級アチルフェノ ール)のアロキサン処置ラットでの血 頻低下効果

向じ様な体重及び年齢のスプラーグ・ドーリー

種の正常な雄ラットを3群の一つに分けて、次の ように処価する。

 非 構 原 所 対 照 群 ー ー 10 匹 に ラット 概 を 2 週 間 与 える。

2. 城県病対照群 - - 25·30匹 にラット 餌を 2週 間与える。

3. ビスフェノールー - 25-30匹に、4,4'-ビス (2,6-ジ 第三級 アチル・フェノール)、1%(v/v)を 含育するラット 餌を2週 阿 与 える。

2週間の気候の持りに、東2群と第3群の動物に、 取内性射によって与え、第1群の動物には食性水 の同様の投与量を与える。動物に引援き、それぞれの群に応尿性を与える。動物に引援さ、それぞれの群に応尿を含れた場である5日のに、尿を4時間 最め、グルコースについて分析する。次に動物を 一夜彩色ませ、メトファン麻酔下の両面によって 設す。血質は料をグルコース、トリクリをリド、 及ひインシュリンについて分析する。所理学的検 全のため、機能を集める。 平 1 表に示すこの研究情楽は、アロキサンで誘発地度再列照群に比べて、明らかに4.4'セス(2.6・少平三級アチル・フェノール)での光量が、アロキサン誘発階級係(気度群)ラットで血彼ケルコースを低下させることを示している。

第 1 表

<u>アロキサン</u>処 優 ラット に おけ る 4 , 4 ' - ビ ス (2 , 8 - ; 第 三 級 アチル・フェノール)の 効 果

コース コース セリド語 コリン 群 (eg/dhr) (eg/dl) (eg/dl) (μ U/el BW なし 128±11=*14+3* 47+10*

機器所 対限 1.2±0.4 364±120 180±140 29±12 12721 0.39±0.4 135±58 17±9 23±4

‡ 被尿病対照と比較して、p≦0.05

出職人 メレル ダウ ファーマスーティカルズ インコーボレーテッド

代理人 弁理士 佐々井 弥太郎 (外1名)

第1頁の続き

⑩発 明 者 ロジヤー アラン バ アメリカ合衆国 45231 オハイオ州 シンシナチ メド ーカー ウ クレストロード 480

⑩発 明 者 リチヤード リー ジ アメリカ合衆国 45229 オハイオ州 シンシナチ ロー ヤクソン

ズ ヒル アベニュー3950